

特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 6		İ	(11)	国際	公開	番号					W	0 9	95/1	196	56
C12N 9/64		A1													
			(43)	国際	公開	8					1995	₹5月	4日(04.05.	.95)
(21)国際出願番号 (22)国際出願日 (30)優先権データ 特顕平5/292499	PCT/J 1994年10月27日(1993年10月29日(29.10.93)				CA, GB,	CN, GR,	-		欧州特許 LU,Me			-) .	DK, 與查報	
THERAPEUTIC RESEA 〒860 熊本県熊本市清水町 帝人株式会社(TEIJIN LI 〒541 大阪府大阪市中央区 (72)発明者;および	記所 TION THE CHEMO-SERO- RCH INSTITUTE)[JP/JP] 大選668番地 Kumamoto,(J [MITED)[JP/JP] 新本町1丁目6番7号 Osaka,(P)							·						
野内俊伸(NOUCHI, Tosh 〒862 熊本県熊本市水前寺 中平伸二(NAKAHIRA, Sh 〒862 熊本県熊本市武蔵ケ」 (74) 代理人 弁理士 青山 葆,外(AOY	ui)(JP/JP) 本町767-9 Kumamoto,(J uinobu)(JP/JP) 1丁目22-18 Kumamoto, uinji)(JP/JP) 丘8丁目6-10-205 Kumam AMA, Tamotsu et al.) 波見1丁目3番7号 IMPビル	(JP)	JP)					,							
·	•								•,	•				-	

- (54) Title: HUMAN ACTIVATED PROTEIN C PREPARATION AND PROCESS FOR PRODUCING THE SAME
- (54) 発明の名称 ヒト活性化プロティン C調製物及びその製法

(57) Abstract

A human activated protein C preparation having a high specific activity and being substantially free from thrombin or equivalent protease and/or nonactivated protein C. The preparation has a specific activity higher than 3500 V/mg in the test wherein the activated partial thromboplastin time (APTT) serves as an index. The production process is based on the method of purifying a human activated protein C by activating protein C with thrombin, etc., bringing a solution containing the activated protein C into contact with a cation exchanger to adsorb the thrombin and the activated protein C, and eluting only the activated protein C.

高い比活性を有しトロンビンまたは等価なプロテアーゼおよび/または 未活性化プロテインCを実質的に含んでいないヒト活性化プロテインC調 製物並びにその製法を提供する。

活性化トロンボプラスチン時間(APTT)を指標とする検定において3500単位/mgより高い比活性を示し、トロンビンまたは等価なプロテアーゼおよび/または未活性化プロテインCを実質的に含んでいないことを特徴とするヒト活性化プロテインC調製物であり、該調製物の調製はトロンビン等によるプロテインCの活性化後、ヒト活性化プロテインC含有溶液を陽イオン交換体に接触させてトロンビンと活性化プロテインCを吸着させ、次にヒト活性化プロテインCのみを溶出させることを特徴とするヒト活性化プロテインCの精製法に基づく。

情報としての用途のみ PCTに基づいて公開される国際出願をパンフレット第一頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

明細書

ヒト活性化プロテインC調製物及びその製法

技術分野

本発明は、血漿から誘導されたかまたは遺伝子組換え技術により製造され、トロンビンまたは等価なプロテアーゼによるヒトの未活性化プロティンCの活性化工程を経て製造される高い比活性を有するヒト活性化プロティンC調製物に関する。さらに、ヒトプロティンCの活性化法、ヒト活性化プロティンCの高純度精製方法にも関する。

背景技術

プロテインC(Protein C: 以下、PCと略記することがある)は肝臓で合成されるビタミンK依存性蛋白質の一つであり、L鎖(分子量21.000)とH鎖(分子量41.000)の2本鎖よりなる分子量62.000の酵素前駆体である。プロテインCは生体内では血管内皮細胞膜上のトロンボモジュリンにトロンビンが結合したトロンビンートロンボモジュリン複合体により限定分解を受けH鎖のアミノ末端より12個のペプチドを遊離し活性化プロテインC(Activated Protein C:以下、APCと略記することがある)となる。APCはセリンプロテアーゼの一種であり、血液凝固第V、第VIII因子(主として活性型のVa, VIIIa)を特異的に分解し失活させることにより抗凝固活性を発揮し、また、血管壁からのプラスミノーゲン・アクティベーターの放出を助長し、線溶系を促進させる働きを有していることから医薬品としての開発が期待されている。

本発明の対象であるAPC自身は当該技術分野で周知であり、血漿から 誘導されたかまたは遺伝子組換え技術により調製されたプロテインCを、 トロンビンまたはトロンビンートロンボモジュリン複合体でin vit r oで活性化したもの(ブラッド Blood, $\underline{63}$, $p. 115-121(1984)、ジャーナル オブ クリニカル インベスティゲーション J. Clin. Invest., <math>\underline{64}$, $p. 761-769(1979)、ジャーナル オブ クリニカル インベスティゲーション J. Clin. Invest., <math>\underline{79}$, p. 918-925(1987))、あるいは遺伝子組換え技術によって直接APCとして発現させることにより得られるものなどが知られている(特開昭 61-205487号、特開平 1-2338号、特開平 1-85084号)。

ところが、APCを調製していく過程において、とりわけ血漿よりプロテインCを分画し、活性化工程を経て当該目的蛋白質を調製する場合、APCと物理化学的性質のよく似た夾雑蛋白質を効率的に除去し、APCのみを高度に精製し所望の高比活性を有するAPCを得るためには克服すべき種々の問題がある。例えば、プロテインCからAPCへの効率的な活性化、それに続く活性化剤の除去、さらにAPCの精製方法にはなお、多くの検討課題が残っている。

プロテインCの活性化方法としてはトリプシン、RVV-X、トロンビン、トロンビンートロンボモジュリンによる活性化やセファロースにRVV-Xを固定化したゲルを用いた活性化方法、トロンビンートロンボモジュリン複合体を固定化したゲルを用いた活性化方法等が知られている(ジャーナル オブ バイオロジカル ケミストリー J. Biol. Chem., 251, 3052-3056 (1976)、バイオケミストリー Biochemistry, 15, 4893-4900(1976)、バイオケミストリー Biochemistry, 16, 5824-5831(1977)、ジャーナル オブ クリニカル インベスティゲーション J. Clin. Invest., 64, 761-769(1977)、バイオケミカル バイオフィジカル リサーチ コミュニケーション Biochem. Biophys. Res. Commun., 94, 340-347(1980)、ジャーナルオブクリニカル インベスティゲーション J. Clin. Invest., 77, 416-425(1986))。

しかし、上記の方法は工業的な大量生産においては満足できるものではない。また、大量のプロテインCを活性化するには高濃度のプロテインCを少ない量の活性化剤で処理することが好ましいが、これを満足するにも至っていない。

また、活性化後の活性化プロテインCの精製ではSP-セファデックスクロマトグラフィーにより、APCを素通り画分に展開し活性化の際に添加したトロンビンを吸着除去する方法が知られている(バイオケミストリー Biochemistry, 16,5824-5831(1977)、ジャーナル オブクリニカル インベスティゲーション J. Clin. Invest., 64,761-769(1979)、ジャーナル オブバイオロジカル ケミストリーJ. Biol. Chem., 251,3052-3056(1976)、バイオケミストリー Biochemistry, 20,2156-2161(1981))。しかし、活性化の際に添加したトロンビンを陽イオン交換体を用いて臨床に適応できるレベルまで除去することは難しく、さらに、実際上この操作の後にAPCの濃縮操作が不可欠であり、濃縮時のAPCの自己分解を避けることが困難であった。従って、現状においては各種の蛋白質の夾雑のない、高純度で高い生物活性を有するAPC調製物を得るまでには至っていない。

発明の開示

本発明は上記の課題を解決すべく創案されたもので、本発明者らが鋭意 検討を重ねた結果、プロテインCを高濃度で活性化することにより少量の トロンビンで効率良く活性化することが可能であること、活性化後の活性 化プロテインC含有溶液を陽イオン交換体に接触させ、一旦トロンビンま たは等価なプロテアーゼと活性化プロテインCを吸着させ、好適な塩濃度 の条件で活性化プロテインCのみを溶出する方法により、トロンビンまた は等価なプロテアーゼおよび/または未活性化プロテインCを実質的に含 んでいないヒト活性化プロテインC調製物が得られること、さらに驚くべ きことに、かくして得られたヒト活性化プロテインC調製物が従来法で得られたヒト活性化プロテインCに比べて極めて高い比活性を有することを見いだして完成されたものである。即ち、本発明は、高い比活性を示しトロンビンまたは等価なプロテアーゼおよび/または未活性化プロテインCを実質的に含んでいないヒト活性化プロテインC調製物並びにその製法を提供することを目的とする。

図面の簡単な説明

図1. 本発明の調製物及び従来の調製物のSDS-PAGEの結果を示す図である。

発明を実施するための最良の形態

本発明のヒト活性化プロテインC調製物は、正常ヒト血漿の活性化トロンボプラスチン時間(APTT)を2倍に延長する量として定義される単位に基づく活性単位を指標として、3500単位/mgより高い比活性を示し、トロンビンまたは等価なプロテアーゼおよび/または未活性化プロテインCを実質的に含んでいない。また、本発明の該調製物の調製に際して、トロンビンまたは等価なプロテアーゼによる活性化後、ヒト活性化プロテインC含有溶液をpH5.0~6.0、NaCl濃度80mM以下の条件で陽イオン交換体に接触させ、トロンビンと活性化プロテインCを吸着させ、塩濃度0.1~0.35Mの条件でヒト活性化プロテインCのみを溶出させることにより、高度精製ヒト活性化プロテインCを回収することができる。

上記プロテインC含有溶液中のプロテインCをトロンビンまたは等価なプロテアーゼを用いて活性化するに際しては、プロテインC濃度0.5~8.0 m g / m l のプロテインC含有溶液に対しトロンビンをトロンビン/プロテインC 1~20(U/m g)の割合で添加し、p H 6.0~8.0の条件で活性化することにより効率よく大量のプロテインCを活性化する

ことができる。さらに、この工程に続く活性化剤の除去、APCの精製工程においては、活性化後のAPC含有溶液を $pH5.0\sim6.0$ 、NaCl 濃度80 mM以下の条件で陽イオン交換体に接触させてトロンビンとAPCを吸着させ、ついで塩濃度 $0.1\sim0.35$ Mの条件で活性化プロテインCのみを溶出させる。

本発明のヒトプロテインC活性化法では、プロテインCを高濃度で活性化することにより少量のトロンビンで効率良く活性化することが可能である。このことは活性化中のプロテインCの分解を少なくし、またその後のトロンビン除去を容易にするという利点を持つ。その後のAPCの精製工程では、溶出液中のトロンビン濃度を0.001単位/ml以下にすることができ、定量的にAPCを回収できる。また、APCを吸着させてから溶出するため、濃縮されたAPCを得ることができる。さらに、本発明の方法によって回収されたAPC調製物は従来の方法によって得られる調製物に比して極めて高い比活性を有する。

本明細書においてヒト活性化プロテインC調製物の比活性とは、APC活性/蛋白質mgの比率を意味し、またAPC活性の1単位とは、正常ヒト血漿の活性化トロンボプラスチン時間(APTT)を2倍に延長する量として定義する。従って、実際のAPC活性の測定は、希釈したサンプルを正常ヒト血漿に加えてAPTT(秒)を測定し、その値が対照の値の2倍となる時の希釈倍率を、サンプルのAPC活性値とする。

本発明に係る調製物の主成分であるAPC、および本発明に係る製法の 出発原料であるプロテインCの由来は特に制約はないが、ヒト血漿に由来 するものが好適に適用され得る。

上述の本発明の工程における活性化工程は以下の手順で進められる。プロテインC濃度0.5~8.0mg/mlのプロテインC含有溶液に対しト

ロンビンをトロンビン/プロテインC $1\sim 20(U/mg)$ の割合で添加し、 $pH6.0\sim 8.0$ 、塩濃度 $0.1\sim 0.15$ Mの条件下、好適な条件、例えば37 \mathbb{C} で $5\sim 6$ 時間反応させる。

上記の活性化工程により処理された反応液は必要に応じて、pH調整、塩濃度調整を施された後に、陽イオン交換体処理に付してAPCの精製がなされる。この陽イオン交換体処理により、トロンビンが除去されさらに未活性化プロテインC等の夾雑蛋白質が除かれる。使用される陽イオン交換体としては陽イオン交換基(例えば、スルホ基、カルボキシル基)を有する不溶性担体であればいずれも使用することができ、より具体的には、当分野で慣用の陽イオン交換体、例えば、S-セファロース(商品名)、SP-セファデックス(商品名)(いずれもファルマシア社製)、SP-トヨパール(商品名)、TSKゲルSP-5PW(商品名)(いずれも東ソー社製)等の陽イオン交換樹脂が例示され、SP-セファデックス、SP-トヨパールは好ましい態様である。本方法はカラム法、バッチ法のいずれの方法でも可能であるが、夾雑蛋白質の除去効率の面からカラム法で行なうのが好ましい。

本発明のAPCの精製工程においては、活性化反応溶液を陽イオン交換体に接触させ、トロンビンとAPCを吸着させ、塩濃度 $0.1\sim0.35M$ の条件で活性化プロテインCのみを溶出することに大きな特徴を有する。かかる精製法によって調製されたAPC調製物はトロンビンまたは等価なプロテアーゼおよび/または未活性化プロテインC等の夾雑蛋白質を実質的に含んでおらず、APC活性に係る比活性も3500単位/mg以上と極めて高い。

さらに、本件発明者らはプロテインC画分より所望の高比活性のAPC を調製する一連の工程のなかで、従来法の欠点を補うべく検討を重ねた結果、いくつかの有用な改善方法を創案し、本発明の効果をさらに増長させ 得るに至った。

プロテインCの精製法としてはクエン酸バリウム吸着沈殿、硫安分画、 DEAE-セファデックスカラムクロマトグラフィーで精製したプロテイ ンCを、さらに、ポリアクリルアミドゲル電気泳動、デキストラン硫酸ア ガロースクロマトグラフィー等の方法により精製する方法や、プロテイン Cに対する抗体を固定化したゲルを用いて精製する方法などが知られてい る(ジャーナル オブ バイオロジカル ケミストリー J. Biol. Chem., 251, 35 5-363(1976)、ジャーナル オブ クリニカル インベスティゲーション J.C lin. Invest., 64, 761-769(1979)、ブラッド Blood, 54, 1272-(1979)、フェ ブス レターズ FEBS LETTERS, 191, 75-81(1985)、ジャーナル オブ バイオ ロジカル ケミストリー J. Biol. Chem., 261, 11097-11105(1986))。しかし、 上記の方法は実験室レベルのものであり、収率、作業効率等を考えると工 業的な大量精製には不向きである。また、プロテインCに対する抗体を固 定化したゲルを用いた精製では、溶出に強力なカオトロピックイオンや酸 性pHを用いたり、EDTAのような強力なキレート剤を用いるが、溶出 液中にゲルより脱離したわずかな量のプロテインCに対する抗体が含まれ ることが問題となる。

本発明では強力なキレート剤であるEDTAの代わりにクエン酸緩衝液を用いてプロテインCを溶出することによりゲルより脱離するプロテインCに対する抗体を低減できることを見い出した。さらに、得られたプロテインC含有溶液を陰イオン交換体にpH7.0~9.0の条件で吸着させ、僅かに含まれるプロテインCに対する抗体を除去した後に、塩濃度0.3~1.0Mの条件でプロテインCを溶出することで殆どのプロテインCに対する抗体を除去することができる。

上記の知見に基づき、本発明によって下記の工程で示される工業スケー

ルでの改善された活性化プロテインCの調製方法が提供される。

- (1)ヒトプロテインCを含有する溶液を陰イオン交換体に吸着させた後、 溶出させ、Glaドメインを有するヒトプロテインC画分を調製し、
- (2)ヒトプロテインCを含有する溶液を、カルシウムイオンと結合したプロテインCを特異的に認識する抗体を不溶性担体と結合した吸着体にカルシウム存在下で吸着させ、クエン酸緩衝液を用いて当該プロテインCを溶出し、
- (3)プロテインC含有溶液を陰イオン交換体に吸着させた後、溶出させて ト記プロテインC含有溶液より抗プロテインC抗体を除去し、
- (4)ヒトプロテインCをトロンビンまたは等価なプロテアーゼを用いて活性化する際に、ヒトプロテインCを含有する溶液に $pH6.0 \sim 8.0$ の条件でトロンビンをトロンビン/プロテインC $1 \sim 20(U/mg)$ の量比で添加してヒトプロテインCを活性化し、ついで
- (5)活性化後のヒト活性化プロテインC含有溶液を $pH5.0\sim6.0$ 、塩濃度80mM以下の条件で陽イオン交換体に接触させてトロンビンと活性化プロテインCを吸着させ、ついで塩濃度 $0.1\sim0.35$ Mの条件でヒト活性化プロテインCのみを溶出させ回収する。

精製された活性化プロテインCを医療用に使用する場合には、とりわけ ヒト血漿を原料とする場合、原料由来のウイルス(例えば肝炎ウイルス、 HIVなど)による感染の危険性があり、ウイルスの除去、不活化が必要 となる。血液製剤におけるウイルス感染防止対策としては原料のスクリー ニング、膜濾過、吸着、カラムクロマトグラフィー、沈殿分画による除去、 ソルベントデタージェント法、 β -プロピオラクトン、加熱処理、電磁波 照射による不活化等を組み合わせた形で行なわれるが、蛋白質の変性、生 理活性の低下、回収率の低下等を伴わずにウイルスの除去、不活化を行な うことは難しい。本発明では、ウイルス除去膜を用いた膜濾過によるウイルスの除去および $0.5\sim10\%(W/V)$ のアルブミンを安定剤とする凍結乾燥加熱が活性化プロテインC製剤のウイルス除去、不活化に対して有効であることを見い出した。本方法を用いれば活性化プロテインCの変性、生理活性の低下、回収率の低下が無く効率良くウイルスの除去、不活化が可能である。

本発明者らは、効率の良い精製方法およびプロテインCの活性化方法、 更には医療用に使用する場合のウイルス感染防止対策を検討したところ、 抗プロテインC抗体を用いたアフィニティークロマトグラフィーでのプロ テインCの精製において溶出にクエン酸緩衝液を用いる方法、高濃度での プロテインCの活性化方法、陽イオン交換体を用いて活性化プロテインC を吸着させ精製する方法が有効であることを見い出した。そして、これら を軸とする精製方法を用いて調製を行ない、ウイルス除去膜によるウイル スの除去および凍結乾燥加熱によるウイルス不活化を施すことにより、効 率良く高収率で高純度の医療用に使用しうる活性化プロテインCを大量生 産できる技術を確立した。

本発明に係るAPC調製物は、夾雑蛋白質の混入の程度が低いのみならず、前述の従来の方法、例えばバイオケミストリー Biochemistry, 16,582 4-5831(1977)で開示された方法で調製されたAPC等よりも高い比活性(APC活性/蛋白質mg)を有することに大きな特長があり、実際、本発明のAPC調製物の活性は従来の調製物の1.5~2倍の比活性を示す。比活性の上昇の主因についてはなお検討を要するところであるが、従来の方法では達成することのできなかった夾雑タンパク質(APCの分解物、未活性化プロテインCあるいは凝集タンパク質等)の除去も主要な要因の一つであろうと推察される。

以下、本発明をより詳細に説明するため、実施例を挙げるが、本発明は これらの実施例になんら限定されるものではない。

実施例1

1.1 高比活性活性化プロテイン C調製物の調製

血漿由来のプロテインC調製物溶液(プロテインC8.7 mg/ml、pH7.5、電気電導度34.3 ms/cm)を20 mMクエン酸/0.1 M塩化ナトリウム 緩衝液(pH6.0)に透析後、プロテインC濃度4 mg/mlに希釈した。この溶液にヒトトロンビンを最終濃度60 U/mlになるように添加し、37 で 5 時間加温してプロテインCを活性化した。

活性化後、トロンビンの除去を行なう為に活性化後の溶液を20mMクエン酸緩衝液(pH6.0)で2倍に希釈し、陽イオン交換体(SP-トョパール)のカラムに添加した。60mMの塩化ナトリウムを含む20mMクエン酸緩衝液(pH6.0)で充分に洗浄し、0.3Mの塩化ナトリウムを含む20mMクエン酸緩衝液(pH6.0)で活性化プロテインCを溶出させた。この条件ではトロンビンの溶出はなく活性化プロテインCのみが溶出された。残存トロンビン濃度は0.001単位/m1以下であった。得られたAPC調製物の比活性は4750.9U/mgであった。

1.2 活性化後の陽イオンクロマトグラフィーにおけるAPCの吸着・溶 出条件の検討

1)吸着条件

 $20\,\text{mM}$ クエン酸緩衝液を用いて、APCの安定性の観点から現実的な $pH6.0\sim7.0$ 、塩濃度 $0.0\sim0.15\,\text{M}$ の範囲でのAPCの吸着条件を検討した。pH7.0、塩濃度 $0.1\,\text{M}$ ではAPCは殆ど吸着しない。pH6.5、塩濃度 $0.1\,\text{M}$ ではAPCは一部分吸着するものの、大部分は素通り画分に展開される。pH6.0、塩濃度 $0.1\,\text{M}$ では大部分のAPCは

クロマト担体に吸着された。

この結果を基にpHを6.0に固定し、塩濃度を変化させてAPCの吸着の度合を検討したところ、塩濃度0.15MではAPCのみならず活性化に使用したトロンビンの一部も素通り画分に展開された。塩濃度0.1 Mでは前述のように大部分のAPCは吸着されるが、充分ではなく一部が素通り画分に溶出する。そこで、塩濃度を80mM以下にしたところ、APCのクロマト担体への好適な吸着が認められた。

2) 溶出条件

60mMNaClを含む20mMクエン酸緩衝液(pH6.0)で平衡化した後に、60mM~0.5M NaCl濃度でグラジエント溶出を行なった。NaCl濃度が0.1M程度から除々にAPCの溶出が始まり、0.35M以上ではトロンビンの混入が観られる。従って、溶出条件としては0.35M未満のNaCl濃度が好ましい。

参考例1

(従来法に基づく活性化プロテイン C 調製物の調製)

前記プロテインC調製物溶液(プロテインC8.7mg/ml、pH7.5、電気電導度34.3ms/cm)を50mM Tris-HC1/0.15M塩化ナトリウム 緩衝液(pH8.0)に透析後、プロテインC濃度0.7mg/mlに希釈した。この溶液にトロンビンを最終濃度10U/mlになるように添加し、37℃で5時間加温してプロテインCを活性化した。活性化後、反応溶液を50mM Tris-HC1/0.15M塩化ナトリウム 緩衝液(pH8.0)で洗浄・平衡化した陽イオン交換体(SP-トヨパール)のカラムに添加した。かくしてトロンビンを吸着させ、素通り画分の活性化プロテインCを回収した。この溶液中の活性化プロテインCの比活性は3259.6U/mgであった。

実施例2

(本発明の調製物と従来の調製物との比較)

実施例1及び参考例1に記載の調製物を用いて、比活性並びに電気泳動 を用いた純度等の観点から比較した。

2.1 活性化プロテインCの活性測定

本発明において、活性化プロテインCの活性測定は、以下の方法により 実施した。

APC活性1単位は正常ヒト血漿の活性化トロンボプラスチン時間(APTT(秒))を2倍に延長する量と定義する。従って、APC活性測定法は、希釈した試料を正常ヒト血漿に加えてAPTT(秒)を測り、その値が対照(緩衝液)の値の2倍となるときの希釈倍率を試料のAPC活性値とする。

(操作法)

試料を1%HSA添加ベロナール緩衝液で、例えば400、500、800、1000倍になるように希釈する。37%で、対照(緩衝液)または 試料の各希釈液の各々 100μ 1に、正常ヒト血漿(例えば、サイトロール・I:国際試薬) 100μ 1、APTT試薬(例えば、アクチン:国際試薬) 100μ 1を15秒間隔で加えて混和し、<math>2分後、0.025MC a C 1_2 100μ 1を加え凝固時間を測定する。

(活性の計算)

対照及び試料の各希釈倍率(X)でのAPTTの値(Y)から、10³/XとYの直線回帰式と相関係数を求める。

$$Y = A (10^{3}/X) + B$$

対照のAPTT(秒)の2倍の値をY,として、

$$X_1 = 10^3 \{ (Y_1 - B) / A \}$$

から求めた X_1 の値を、試料のAPC活性(単位/m1)とする。 (タンパク質定量)

活性化プロテインCの濃度は吸光度 A_{280} の測定に基づいて定量した。即ち、APC1%(W/V)の濃度(10mg/m1)の A_{280} が、APC0アミノ酸組成より14.5と推測されるという根拠に基づく(ジャーナルオブクリニカル インベスティゲーション J. Clin. Invest., <u>64</u>, 761-769(1979))。従って、活性化プロテインCの濃度は以下の式により算出される。

活性化プロテインCの濃度 $(mg/m1)=A_{280}$ 測定値/1.45上述のAPC活性測定値及びAPCの濃度を基に本発明において使用されるAPCの比活性(U/mg)を算出した。

2.2 活性化条件の差異によるAPC比活性への影響

活性化直後の試料を用いて活性化条件の差異による比活性への影響を検討した。活性化後のAPC活性の測定では、測定前において、試料1m1に対しアンチトロンビン-III、ヘパリンを各々1U、10U添加後、37 $^{\circ}$ $^$

2.1

		従 来 法	本 発 明
蛋白	濃度(mg/ml)	0.72	1.38
活	性(U/ml)	2069.9	4133.4
比流	舌性(U/mg)	2885.9	3089.3

2.3 陽イオンクロマト処理前後での比活性の比較

種々の試料を用いて、本発明の陽イオンクロマト処理前後でのAPC比活性の比較を行なった。結果を表2にまとめる。従来法では比活性の上昇は殆ど認められないが、本発明の調製物はいずれもAPC比活性(U/mg)4500以上であり、クロマト処理の前後で約1.5倍に上昇している。この比活性の上昇の主因についてはなお検討を要するところであるが、従来の方法では達成することのできなかった夾雑タンパク質(APCの分解物、未活性化プロテインCあるいは凝集タンパク質等)の除去も本発明の調製物の完成に寄与しているものと推察される。

表 2

		比沼	比活性(U/mg)			
試	料	クロマト前	クロマト後	(倍)		
本発明	1	3089.3	4750.9	1.54		
本発明	2	3108.3	5750.5	1.85		
本発明	3	3869.5	5 1 0 7. 8	1.32		
従来調	製物	2885.9	3 2 5 9. 6	1.13		

2.4 陽イオンクロマト処理前後での電気泳動による比較

従来法においては陽イオンクロマト工程で、pH8.0でAPCを素通りさせていたが、本発明ではpH6.0でAPCをいったん吸着させてから溶出させる。図1に、両方法でのSDS-PAGEの結果を示す。

本発明で実施されるpH6でAPCを吸着させ、未活性化プロテインCを素通りさせる方法では、APCより高分子の画分及び低分子領域の画分のバンドが除去される。また、pH8.0で素通りさせた画分に比較して、pH6.0で吸着・溶出させた画分ではAPCに該当するバンドがシャープになっており、おそらく未活性化プロテインCが除去されているものと思われる。一方、従来法によって得られる素通り画分は、APCより高分子の画分及び低分子領域の画分のバンドの多少の量的な減少が認められるものの完全には除去しきれていない。

2.5 APC調製物中の未活性化プロテインCの含量

本発明による高比活性APCの比活性上昇の原因の一つとして、調製物中の未活性化プロテインC含量の低下が考慮された。そこで、本発明のAPC調製物並びに従来法による調製物中の未活性化プロテインC含量を測定した。測定は未活性化プロテインCに特異的なモノクローナル抗体を用いたELISAの測定系を適用し、術式は常法に従った。結果を表3にまとめる。

	APC	未活性化プロテインC
試 料	比活性(U/mg)	含量(%:W/W)
本発明調製物 1	5750.5	0.47
本発明調製物 2	5107.8	1.22
本発明調製物 3	4 4 5 7. 1	0.36
従来調製物 1	2661.7	5.41
従来調製物 2	3286.2	5.83
従来調製物 3	2470.4	3.93

比活性の低い従来調製物では $4\sim6$ %の未活性化プロテインCが含まれているのに対し、比活性の高い本発明の調製物では $0.4\sim1.2$ %しか含有されていなかった。確かに従来法の調製物中の未活性化プロテインC含量は高いが、この含量は僅かであり調製物の比活性に直接影響しているとは考え難い。そこで、この点を確認するため、最も未活性化プロテインC含量の低い本発明調製物 3 に、最終濃度が 5 %となるように未活性化プロテインC含量の低い本発明調製物 3 に、最終濃度が 5 %となるように未活性化プロテインCを添加して A P C 活性 (A P T T) を測定したところ、未活性化プロテインCを添加しない場合に比較して、A P T T) 測定値に変化は認められるA P C 比活性の上昇の主たる原因とは考えられない。

	APC 比活性(U/mg)				
試料	プロテインC未添加	5%プロテインC添加			
本発明調製物 3	5077.9	5173.7			
従来調製物 3	2726.0	2725.7			

実施例3

(活性化プロテインC製剤の調製)

工業スケールのヒト新鮮凍結血漿100Lを冷融解し、生じた沈殿物を遠心分離した上清を陰イオン交換体(DEAE-セファデックス A-50)に添加し、0.1Mの塩化ナトリウムを含む20mMクエン酸緩衝液(pH7.0)にて充分に洗浄を行ない、0.5Mの塩化ナトリウムを含む20mMクエン酸緩衝液(pH7.0)にてG1aドメインを有するヒトプロテインC画分を溶出した。

この溶液に $30\,\mathrm{mM}$ の塩化カルシウムを加えた後に抗プロテインC抗体を用いたアフィニティークロマトグラフィーのカラムに添加し、 $0.15\,\mathrm{m}$ の塩化ナトリウム、 $2\,\mathrm{mM}$ の塩化カルシウムを含む $50\,\mathrm{mM}$ Tris-HCl 緩衝液(pH8.0)にて充分洗浄し、 $0.15\,\mathrm{m}$ の塩化ナトリウムを含む $20\,\mathrm{mM}$ クエン酸緩衝液(pH6.0)でプロテインCを溶出した。

この溶液を0.1 N水酸化ナトリウムでpH8.0 に調整した後に陰イオン交換体(Q-セファロース Fast Flow)のカラムに添加し、0.15 Mの塩化ナトリウムを含む50 mM Tris-HCl緩衝液(pH8.0)で充分に洗浄し、0.4 Mの塩化ナトリウムを含む0.3 Mグリシン緩衝液(pH7.0)にて溶出した。この段階で得られたプロテインCはSDS-PA

GEでは一本のバンドとして確認された。

活性化に際して、上記の方法により精製されたプロテイン C溶液を、20 mMクエン酸緩衝液 (pH6.0)にてプロテイン C 濃度 4 m g / m 1 に 希釈する。この溶液にトロンビンを最終濃度 6 0 U / m 1 になるように添加し、37 C で 5 時間加温してプロテイン C を活性化した。

活性化後、トロンビンの除去を行なう為に活性化後の溶液を20mMクエン酸緩衝液(pH6.0)で2倍に希釈し、陽イオン交換体(SP-トヨパール)のカラムに添加した。60mMの塩化ナトリウムを含む20mMクエン酸緩衝液(pH6.0)で充分に洗浄し、0.35Mの塩化ナトリウムを含む20mMクエン酸緩衝液(pH6.0)で活性化プロテインCを溶出させた。この条件ではトロンビンは溶出されず活性化プロテインCのみが溶出されトロンビンが除去される。得られた活性化プロテインC溶液はウイルス除去膜(プラノバ35N 旭化成(株)製)による濾過を行なった。なお、この溶液中の活性化プロティンCの比活性は5392.7U/mg、残存トロンビン濃度は0.001単位/m1以下であった。

この濾液を最終濃度が0.7%塩化ナトリウム(W/V)、0.5%グリシン(W/V)、0.6%クエン酸ナトリウム(W/V)、ヒトアルブミン2.5%(W/V)、プロテインC活性600単位/m1になるように調整した。調製された活性化プロテインC溶液は無菌濾過、凍結乾燥後、ウイルス不活化の為に65 \mathbb{C} 、96 時間の乾燥加熱を行ない最終的に医療用に使用しうる活性化プロテインCを得た。

VV ひ フンバエエンひひ

請求の範囲

- 1. 正常ヒト血漿の活性化トロンボプラスチン時間(APTT)を2倍に延長する量として定義される単位に基づく活性単位を指標として、3500単位/mgより高い比活性を示し、トロンビンまたは等価なプロテアーゼおよび/または未活性化プロテインCを実質的に含んでいないヒト活性化プロテインC調製物。
- 2. 比活性が4000単位/mg以上である請求項1記載のヒト活性化プロティンC調製物。
- 3. トロンビンまたは等価なプロテアーゼによるヒトの未活性化プロテインCの活性化によって製造される請求項1または2に記載のヒト活性化プロテインC調製物。
- 4. トロンビンまたは等価なプロテアーゼによる活性化後、ヒト活性化プロテインC含有溶液を $pH5.0\sim6.0$ 、塩濃度80 mM以下の条件で陽イオン交換体に接触させ、トロンビンとヒト活性化プロテインCを吸着させ、塩濃度 $0.1\sim0.35$ Mの条件でヒト活性化プロテインCのみを溶出させることを特徴とするヒト活性化プロテインCの精製法。
- 5. 以下の諸工程を含むことを特徴とする、請求項1記載のヒト活性化プロテインC調製物の調製法:
- (1)ヒトプロテインCを含有する溶液を陰イオン交換体に吸着させた後、 溶出させ、G1aドメインを有するヒトプロテインC画分を調製し、
- (2)ヒトプロテインCを含有する溶液を、カルシウムイオンと結合したプロテインCを特異的に認識する抗体を不溶性担体と結合した吸着体にカルシウム存在下で吸着させ、クエン酸緩衝液を用いて当該プロテインCを溶出し、
- (3)プロテインC含有溶液を陰イオン交換体に吸着させた後、溶出させて

上記プロテインC含有溶液より抗プロテインC抗体を除去し、

- (4)ヒトプロテインCをトロンビンまたは等価なプロテアーゼを用いて活性化する際に、ヒトプロテインCを含有する溶液にpH6.0~8.0の条件でトロンビンをトロンビン/プロテインC 1~20(U/mg)の量比で添加してヒトプロテインCを活性化し、ついで
- (5)活性化後のヒト活性化プロテインC含有溶液を $pH5.0\sim6.0$ 、塩濃度80mM以下の条件で陽イオン交換体に接触させてトロンビンと活性化プロテインCを吸着させ、ついで塩濃度 $0.1\sim0.35$ Mの条件でヒト活性化プロテインCのみを溶出させ回収する。

MO 32/11200

図 1

(非還元)

M A-1 A-2 B-1 B-2

M: 分子量マーカー

A-1: 本発明処理前液

A-2: 本発明吸着・溶離

B-1: 從来法処理前液

B-2: 従来法素通り

(還元)

M A-1 A-2 B-1 B-2

M: 分子量マーカー

A-1: 本発明処理前液

A-2: 本発明吸着・溶離

B-1: 從来法処理前液

B-2: 従来法素通り

A. (CLASSIFIC	ATION	OF SU	JBJECT	MATTER
------	-----------	-------	-------	--------	--------

Int. C16 C12N9/64

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int. C15 C12N9/50-9/64

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

BIOSIS PREVIEWS, WPI

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Further documents are listed in the continuation of Box C.

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y A	JP, A, 5-064588 (Teijin Ltd.), March 19, 1993 (19. 03. 93), (Family: none) Lines 18 to 36, left column, page 4	1-4 5
Y A	WO, Al, 91/00912 (ZymoGenetics, Inc.), August 22, 1991 (22. 08. 91) Right column, page 7	1-4 5
·		
		,

"A"	Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"T" later document published after the international filing date or priori date and not in conflict with the application but cited to understant the principle or theory underlying the invention					
"E" "O" "P"	earlier document but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)	"Y"	considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone				
Date	e of the actual completion of the international search	Date	of mailing of the international search report				
	December 12, 1994 (12. 12. 94)	J	anuary 10, 1995 (10. 01. 95)				
Name and mailing address of the ISA/			orized officer				
	Japanese Patent Office						
Facs	simile N .	Telep	phone No.				

See patent family annex.

A. 発明の	属する分野の分類(国	条特許分類(IPC))		
	Int. CL	C 1 2 N 9 / 6 4		
B. 調査を行	行った分野	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
調査を行った	股小限資料(国際特許	分類(IPC))		
	Int. CL	C12N9/50-	9/64	
最小限資料以外	外の資料で調査を行った	と分野に含まれるもの		
国際調査で使用		ス(データベースの名称、調査		
	810818	PREVIEWS	, wer	
C. 関連する	ると認められる文献			
引用文献の カテゴリー*	引用文献	名 及び一部の箇所が関連す	るときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y A	19.3月.1	-064588(帝人 993(19.03. 左欄,第18行-	93)(ファミリーなし)	1-4
Y A	インコーポレ	/イテイド), 1991(22.08.	イモジェネテイクス , 91)	1-4
□ C棚の続き	きにも文献が列挙されて	ている。	パテントファミリーに関する別組	氏を参照。
「E」先行文献 「L」優先権当 若しくは (理由を 「O」ロ頭によ 「P」国際出願	をのある文献ではなく、 まではあるが、国際出版 主張に疑義を提起する) は他の特別な理由を確 を付す) よる開示、使用、展示等	一般的技術水準を示すもの 頭日以後に公表されたもの 対象又は他の文献の発行日 立するために引用する文献 等に営及する文献 D主張の基礎となる出願の日	「T」国際出願日又は優先日後に公表され 矛盾するものではなく、発明の原理 に引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当副 性又は進歩性がないと考えられるも 「Y」特に関連のある文献であって、当副 献との、当業者にとって自明である がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献	区又は理論の理解のため な文献のみで発明の新規 らの な文献と他の1以上の文
国際調査を完了	7した日 12.12.	9 4	国際調査報告の発送日 1 0.01.9	Ś
9	も × 国 特 許 庁 (ISA 郵便番号100 都千代田区質が間		特許庁審査官(権限のある職員) 佐伯裕子 印 電話番号 03-3581-1101 内線	3 4 4 9